BEST AVAILABLE COPY



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5: C07D 493/04, C12P 17/18 A01N 43/90, A61K 31/425 //(C07D 493/04, 313:00, 303:00) (Cl2P 17/18, Cl2R 1:00)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 93/10121

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

27. Mai 1993 (27.05.93)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP92/02656

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

19. November 1992 (19.11.92)

(30) Prioritätsdaten:

P 41 38 042.8

19. November 1991 (19.11.91) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): GE-SELLSCHAFT FÜR BIOTECHNOLOGISCHE FOR-SCHUNG MBH (GBF) [DE/DE]; Mascheroder Weg 1, D-3300 Braunschweig (DE). CIBA-GEIGY AG [CH/ CH]; Klybeckstr. 141, CH-4002 Basel (CH).

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HÖFLE, Gerhard [DE/ DEJ: BEDORF, Norbert [DE/DEJ; GERTH, Klaus [DE/DE]; REICHENBACH, Hans [DE/DE]; Mascheroder Weg I, D-3300 Braunschweig (DE). (74) Anwälte: BOETERS, Hans, D. usw.; Bereiteranger 15, D-8000 München 90 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, FI, HU, JP, KR, NO, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, SE).

Veröffeatlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: EPOTHILONES, PROCESS FOR PREPARING THE SAME AND THEIR USE AS MEDICAMENTS AND AS PLANT PROTECTING AGENTS

(54) Bezeichnung: EPOTHILONE, DEREN HERSTELLUNGSVERFAHREN UND IHRE VERWENDUNG ALS ARZNEI-MITTEL UND PFLANZENSCHÜTZENDE MITTEL

(57) Abstract

Epothilones having general formula (I), a process for preparing the same and epothilone-containing agents are disclosed.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft Epothilone der allgemeinen Formel (I). Herstellungsverfahren sowie Epothilone enthaltende Mittel.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfhögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

				MR	Mauritanien
AT	Österreich		F t	MW	Malawi
UA	Australien	FR	Frankreich	NL	Niederlande
88	Barbados	GA	Gabon	NO	Norwegen
BE	Belgien	GB	Vereinigtes Königreich	NZ	Neusceland
BF	Burkina Faso	GN	Guinca	PL	Polen
BG	Bulgarien	GR	Griechentand	PT	Portugal
BJ	Benin	HU	Ungarn	RO	Kumänien
BR	Brasilien	ΙE	Triund	RU	Russische Föderation
CA	Kanada	ΙT	Italien	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JP	Japan	S€	Schweden
ČG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Koren	SK	Slowakischen Republik
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SN	Senegal
a.	Côte d'Ivoire	ΚZ	Kasachstan	SU	Soviet Union
CM ·	Kamerun	LI	Liechtenstein	TD	Tschad
cs	Tschechoslowakei	LK	Sri Lunka	TG	Togo
œ	Tschechischen Republik	LU	Luxemburg		Ukraine
DE	Deutschland	MC	Monaco	UA	Vereinigte Stauten von Amerika
DK	Dänemurk	MG	Midagaskar	US	
	Spanien	MI.	Mali	VN	Vietnam
ES	Spanier	MIN	Mongolei		

EPOTHILONE, DEREN HERSTELLUNGSVERFAHREN UND IHRE VERWENDUNG ALS ARZNEIMITTEL UND PFLANZENSCHUTZENDE MITTEL

Die Erfindung betrifft Epothilone der folgenden allgemeinen Formel:

worin R¹ Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkanoyl, Li⁺, K⁺, Na⁺, 1/2 Mg²⁺ oder 1/2 Ca²⁺ bedeutet und R² Wasserstoff oder eine Methylgruppe darstellt.

Ferner betrifft die Erfindung ein Epothilon, gekennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter:

¹ H-NMR-Daten		¹³ C-NMR-Daten		
Atom			Atom	
2a 2b 3 6 7 8 9a 9b 10a 10b 11a 11b 12 13 14a 14b 15 17 19 21* 22* 23 24 25 26	2,4 2,52 4,19 3,2 3,78 1,73 1,4 1,52 1,4 1,42 1,7 2,9 3,01 1,85 2,11 5,41 6,6 6,99 1,08 1,35 1,15 0,93 2,05 2,69	dd dd dd m m m m m m dddddd dd dd dd dd s s s s d d s s	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22* 23 24 25 26	170,5 39,1 73,2 53,0 219,9 43,5 74,7 36,4 30,7 23,6 27,6 57,4 54,6 31,7 76,8 137,4 120,1 152,1 116,3 165,0 20,4 21,6 14,1 17,1 15,6 19,1

^{*)} Zuordnung vertauschbar

C₂₆H₃₉NO₆S [493]

FAB-MS (neg. lonen): 492.25 für (M - H)

UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Intran:

v: 3429; 2966; 2937; 1737; 1691; 1463; 1374; 1295; 1257; 1185; 1150; 1087; 1029; 1014; 979 cm⁻¹

DC: $R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion: 1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzen auf 120 °C,

braune Anfärbung

HPLC: $R_t = 5.4 \text{ min}$

Säule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 μm, Merck;

Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65 : 35

Detektor: UV 254 nm

Des weiteren betrifft die Erfindung ein Epothilon, gekennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter:

¹ H-NMR-Da	¹ H-NMR-Daten		13C-NMR-D	13C-NMR-Daten	
Atom			Atom		
2a	2,22	dd	1	170,5	
2b	2,53	dd	2	39,4	
3	4,24	d d	3	72,9	
6	3,28	m	4	53,2	
7	3,75	dd	5	219,8	
8	1,73	m	6	43,1	
9a	1,4	m	7	74,3	
9b	1,5	m	8	36,.6	
10a	1,4	m	9	30,9	
10b	1,4	m	10	22,5	
11a	1,42	m	11	32,3	
11b	1,7	m	12	61,3	
12			13	61,7	
13	2,8	dd	14	32,4	
14a	1,9	ddd	15	76,9	
14b	2,1	ddd	16	137,5	•
15	5,41	dd	17	120,0	
17	6,6	s	18	152,1	
19	6,99	s	19	116,2	
21*	1,05	s	20	165,1	
22*	1,36	s	21"	19,7	
23	1,15	d	22"	21,5	
24	0,92	đ	23	13,7	
25	2,05	s	24	17,1	
26	2,69	s·	25	15,7	
27	1,28	s	26	19,0	$(R^1 = CH_3)$

[&]quot;) Zuordnung vertauschbar

C₂₇H₄₁NO₆S [507]

FAB-MS (neg. lonen): 506.25 für (M - H)

UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

v = 3400; 2958; 2931; 2875; 1735; 1689; 1629; 1609; 1463; 1378; 1250; 1149; 1049; 977 cm⁻¹

DC: $R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion: 1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzt auf 120 °C.

braune Anfärbung

HPLC: $R_t = 6.3 \text{ min}$

Säule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 µm, Merck;

Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65 : 35

Detektor: UV 254 nm

Besonders bevorzugt sind Epothilone mit der folgenden Strukturformel:

worin R² Wasserstoff oder Methyl bedeutet. (Das Kohlenstoffatom der Methylgruppe wird als C27 bezeichnet). Ferner betrifft die Erfindung ein Verfahren zum Gewinnen von Epothilonen, insbesondere der vorstehend charakterisierten Epothilone, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man den Stamm So ce90 DSM 6773

- in einem Kohlenstoffquellen, Stickstoffquellen und Mineralsalze enthaltenden Medium kultiviert,
- entweder während der Kultivierung des Stammes oder anschließend ein Adsorberharz zusetzt,
- die Fermenterbrühe abtrennt,
- die Epothilone aus dem Adsorberharz eluiert und
- die Eluate direkt oder über weitere Reinigungsschritte von dem/den L\u00e4sungsmittel(n) befreit,
- und gegebenenfalls über Hochdruck/Niederdruckchromatographie und/oder
 Umkristallisation die verschiedenen Epothilone aufreinigt und voneinander trennt.

Gegebenenfalls können die so gewonnenen Epothilone mit gängigen chemischen Verfahren weiter umgesetzt werden, z.B. mit Basen in die Alkali- und Erdalkalisalze überführt und gegebenenfalls weiter zu Ethem umgesetzt werden, oder sie können mit organischen Säuren in die entsprechenden Ester überführt werden.

Ferner betrifft die Erfindung ein Mittel für den Pflanzenschutz in Landwirtschaft, Forstwirtschaft und/oder Gartenbau, bestehend aus einem oder mehreren der vorstehend aufgeführten Epothilone oder eines oder mehrere dieser Epothilone enthaltend, gegebenenfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).

Schließlich betrifft die Erfindung ein therapeutisches Mittel, das insbesondere cytotoxische Aktivitäten entwickeln und/oder Immunsuppression bewirken kann, bestehend aus einem oder mehreren der vorstehend aufgeführten Epothilone oder eines oder mehrere dieser Epothilone enthaltend, gegebenenfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).

- Administrationsform: oral
- Dosis 0.5 bis 200 mg für einen Menschen mit 70 kg Normalgewicht
- Verwendungszweck: Antitumor

Im folgenden wird die Erfindung anhand von Beispielen und experimentellen Daten näher erläutert.

Produktionsstamm

Stamm So ce90 wurde im Juli 1985 an der Gesellschaft für Biotechnologische Forschung (GBF) aus einer Bodenprobe von den Ufern des Zambesi, im südlichen Afrika, isoliert. Der Stamm ist bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen (DSM) unter Nr. 6773 hinterlegt.

Stammkultur und morphologische Beschreibung: Der Stamm wächst auf Cellulose als einziger Kohlenstoff- und Energiequelle mit KNO $_3$ als einzige Stickstoffquelle, z.B. auf Filterpapier über ST21 Mineralsalzagar (0.1% KNO $_3$; 0.1% MgSO $_4$ x 7 H $_2$ O; 0.1% CaCl $_2$ x 2 H $_2$ O; 0.1% K $_2$ HPO $_4$; 0.01% MnSO $_4$ x 7 H $_2$ O; 0.02% FeCl $_3$; 0.002% Hefeextrakt; Standard-Spurenelementlösung; 1% Agar). Auf diesem Medium werden dunkelrotbraune bis schwarzbraune Fruchtkörper gebildet, bestehend aus kleinen Sporangiolen (etwa 15 bis 30 μ m Durchmesser) in mehr oder weniger großen dichten Haufen und Paketen.

Der Stamm wächst sehr gut mit Glucose und KNO_3 , z.B. auf CA2-Agar (Grundmedium: 1.5 g Agar in 92 ml Aqua dest.; Stammlösung 1: 7.5% KNO_3 , 7.5% K_2HPO_4 in Aqua dest.; Stammlösung 2: 1.5% $MgSO_4 \times 7 H_2O$ in Aqua dest.; Stammlösung 3: 0.2% $CaCl_2 \times 2 H_2O$, 0.15% $FeCl_3$ in Aqua dest.; Stammlösung 4: 20% Glucose in Aqua dest. Die Stammlösungen werden durch Autoklavieren sterilisiert. Je 1 ml der Lösungen 1 bis 3, sowie 5 ml der Lösung 4 werden dem Grundmedium zugegeben, ebenso eine geeignete Menge einer Spurenelementlösung).

Die vegetativen Stäbchen haben die für *Sorangium* typische Form (relativ derbe, im Phasenkontrastmikroskop dunkle, zylindrische Stäbchen mit breit abgerundeten Enden, im Mittel 3 - 6 μm lang und 1 μm dick). Nach längerer Adaptation an das Wachstum in Flüssigmedien wächst der Stamm in homogener Zellsuspension.

Der Stamm So ce90 produziert chemisch nahe verwandte Verbindungen, die antibiotische Aktivität besitzen. Insbesondere sind diese Verbindungen cytotoxisch sowie antifungal wirksam. Hervorzuheben ist z.B. die Hemmung von *Mucor hiemalis*.

Produktion der biologisch aktiven Verbindungen:

Die Verbindungen werden während der logarithmischen bis hin zur stationären Wachstumsphase produziert. Eine typische Fermentation verläuft folgendermaßen: Ein 100 I-Fermenter wird mit 60 I Medium (0.8% Stärke; 0.2% Glucose; 0.2% Soyamehl; 0.2% Hefeextrakt; 0.1% CaCl₂ x 2 H₂O; 0.1% MgSO₄ x 7 H₂O; 8 mg/I Fe-EDTA; pH 7.4) gefüllt. Beimpft wird mit 10 I einer im gleichen Medium jedoch zusätzlich mit 50 mM HEPES-Puffer pH 7.4 in Schüttelkolben angezogenen Vorkultur (160 upm, 30 °C). Fermentiert wird bei 32 °C mit einer Rührgeschwindigkeit von 500 upm und einer Belüftung von 0.2. NL pro m³ und Std, der pH Wert wird durch Zugabe von KOH bei 7.4 gehalten. Die Fermentation dauert 7 - 10 Tage. Die gebildeten aktiven Verbindungen befinden sich teils im Überstand und teils in den Zellen.

Alternativ dazu kann in Gegenwart von Adsorberharzen (z.B. XAD-1180, Rohm und Haas, 2 - 5 %) fermentiert werden.

Isolierung von Epothilon A und B

Während der Fermentation von *Sorangium cellulosum* So ce90 (z.B. 70 I Fermentationsvolumen) in Gegenwart eines Adsorberharzes (z.B.: XAD-1180, Röhm und Haas, 2 % v/v) werden die gebildeten Antibiotika Epothilon A (Abb. 1) und B (Abb. 2) vollständig an das Harz gebunden. Nach Abtrennung der Kulturbrühe (z.B. durch Absieben in einem Prozeßfilter) wird das Harz mit 3 Bettvolumen Wasser gewaschen und mit 4 Bettvolumen Methanol eluiert. Die vereinigten Eluate werden im Vakuum bis auf den Wassergehalt eingeengt und dreimal mit je 0.2 I Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten Ethylacetatextrakte werden zur Trockne eingeengt (ca. 40 g Trockengewicht).

Der Rohextrakt wird in 50 ml Methanol aufgenommen und an Lichroprep RP-18 25-40 µm (Säule: 400 x 100 mm; Fluß: 200 ml/min; Merck Prepbar) isokratisch mit Methanol/Wasser 6/4 chromatographiert. Die Epothilone enthaltenden Fraktionen (Rt ca. 95 - 125 min) werden durch RP-18 Niederdruckchromatographie aufgereinigt. (Säule 400 x 60; HD-Sil-18-20-60, Labomatic; Laufmittel: Methanol/Wasser 65/35; Fluß 25 ml/min; Rt Epothilon A: 140 - 165 min; Rt Epothilon B: 170 - 195 min).

Die Feinreinigung der Epothilone erfolgt durch Kristallisation aus

1. Epothilon A:

Toluol/Ethylacetat = 3:2

2. Epothilon B:

Ethylacetat

Epothilon A

C₂₆H₃₉NO₆S [493]

FAB-MS (neg. lonen): 492.25 für (M - H)

¹H-NMR-Daten s. Tab. 1

13C-NMR-Daten s. Tab. 2

UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

v: 3429; 2966; 2937; 1737; 1691; 1463; 1374; 1295; 1257; 1185; 1150; 1087; 1029; 1014; 979 cm⁻¹

DC: $R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion: 1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzen auf 120 °C, braune Anfärbung

HPLC: $R_t = 5.4 \text{ min}$

Säule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 µm, Merck;

Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65 : 35

Detektor: UV 254 nm

Epothilon B

C₂₇H₄₁NO₆S [507]

FAB-MS (neg. lonen): 506.25 für (M - H)

¹H-NMR-Daten s. Tab. 1 ¹³C-NMR-Daten s. Tab. 2

UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

V = 3400; 2958; 2931; 2875; 1735; 1689; 1629; 1609; 1463; 1378; 1250; 1149; 1049; 977 cm⁻¹

DC: $R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion:

1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzt auf 120 °C,

braune Anfärbung

HPLC: $R_t = 6.3 \text{ min}$

Säule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 μm, Merck;

Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65 : 35

Detektor: UV 254 nm

Tabelle 1

¹ H-NMR-Daten der Epothilone A und B					
Atom	А			В	
2a 2b 3 6 7 8 9a 9b	2,4 2,52 4,19 3,2 3,78 1,73 1,4	dd dd dd m. dd m		2,22 2,53 4,24 3,28 3,75 1,73 1,4	ය් ය් ස්ස් ස ස්ස් ස ස ස
10a 10b 11a 11b 12 13 14a 14b	1,32 1,4 1,4 1,42 1,7 2,9 3,01 1,85 2,11 5,41	m m m ddd ddd ddd ddd		1, 4 1, 4 1, 42 1, 7 - 2, 8 1, 9 2, 1 5, 41	m m m dd ddd ddd ddd
15 17 19 21 22 23 24 25 26	6,6 6,99 1,08 1,35 1,15 0,93 2,05 2,69	3 5 5 5 T T S 5		6,6 6,99 1,05 1,36 1,15 0,92 2,05 2,69 1,28	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0

^{*)} Zuordnung vertauschbar

Tabelle 2

13C-NMR-Daten der Epothilone A und B				
Atom	А	В		
1	170,5	170,5		
2	39,1	39,4		
3	73,2	72,9		
4	53,0	53,2		
5	219,9	219,8		
6	43,5	43,1		
7	74,7	74,3		
8	36,4	36,6		
9	30,7	30,9		
10	23,6	22,5		
11	27,6	32,3		
12	57,4	61,3		
13	54,6	61,7		
14	31,7	32,4		
15	76,8	76,9		
16	137,4	137,5		
17	120,1	120,0	•	
18	. 152,1	152,1		
19	116,3	116,2		
20	165,0	165,1		
21	20,4	19,7		
22	21,6	21,5		
23	14,1	13,7		
24	17,1	17,1		
25	15,6	15,7		
26	19,1	19,0		
27		22,7		

^{*)} Zuordnung vertauschbar

Anwendungsbeispiel

Nach bekannten Methoden (T. Meyer, U. Renegass, D. Fabbro, E. Alteri, J. Rösel, M. Müller, G. Caravatti & A. Matter: A derivative of staurosporine (CGP 41 251) shows selectivity for protein kinase C inhibition and in vitro anti-proliferative as well as in vivo anti-tumor activity. Int. J. Cancer 1989, 43, 851-6) wird Epothilon A auf die Hemmung der T-24 Zellinie untersucht. Es wird ein IC_{50} Wert von < 0.05 μ M ermittelt.

Patentansprüche

1. Epothilone der allgemeinen Formel:

worin R¹ Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Acyl, Li+, K+, Na+, 1/2 Mg²+ oder 1/2 Ca²+ bedeutet und R² Wasserstoff oder eine Methylgruppe darstellt.

worin R² Wasserstoff oder Methyl ist.

3. Epothilon, gekennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter:

¹ H-NMR-Daten		¹³ C-NMR-D	aten	
Atom			Atom	
2a	2,4	dd	1	170,5
25	2,52	dd	2	39,1
3	4,19	dd	3	73,2
,6	3,2	m	4	53,0
7	3,78	dd	5	219,9
8	1,73	m	6	43,5
9a	1,4	m	7	74,7
9b	1,52	m	8	36,4
10a	1,4	m	9	30,7
10b	1,4	m	10	23,6
11a	1,42	m	11	27,6
11b	1,7	m	12	57,4
12	2,9	ddd	13	54,6
13	3,01	ddd	14	31,7
14a	1,85	ddd	15	76,8
14b	2,11	ddd	16	137,4
15	5,41	ಡಡ	17	120,1
17	6,6	s	18	152,1
19	6,99	s	19	116,3
21*	1,08	s	20	165,0
22*	1,35	s	21*	20,4
23	1,15	d	22*	21,6
24	0,93	ď	23	14,1
25	2,05	s	24	17,1
26	2,69	s	25	15,6
	}		26	19,1

^{*)} Zuordnung vertauschbar

C26H39NO6S [493]

FAB-MS (neg. lonen): 492.25 für (M - H)

UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

v: 3429; 2966; 2937; 1737; 1691; 1463; 1374; 1295; 1257; 1185; 1150; 1087; 1029; 1014; 979 cm⁻¹

DC: $R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion: 1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzen auf 120 °C.

braune Anfärbung

HPLC: $R_t = 5.4 \text{ min}$

Säule: 4×250 mm Lichrosorb RP-18 7 μ m, Merck:

Fluß: 1,5 ml/min: Laufmittel: Methanol/Wasser = 65 : 35

Detektor: UV 254 nm

4. Epothilon, gekennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter:

¹ H-NMR-Da	¹ H-NMR-Daten		13C-NMR-D	aten	
Atom			Atom		
2a	2,22	dd	1	170,5	
2b	2,53	dd	2	39,4	
3	4,24	dd	3	72,9	
6	3,28	m	4	53,2	
7	3,75	ad	5	219,8	
8	1,73	m	6 ·	43,1	
9a	1,4	m	7	74,3	
9b	1,5	m	8	36,6	
10a	1,4	m	9	30,9	
10b	1,4	m	10	22,5	
lla	1,42	m	11	32,3	
11b	1,7	m	12	61,3	
12	-		13	61,7	
13	2,8	dd	14	32;4	
14a	1,9	ddd	15	76,9	
14b	2,1	ddd ,	16	137,5	
15	5,41	dd	17	120,0	
17	6,6	s	18	152,1	
19	6,99	s	19	116,2	
21*	1,05	s	20	165,1	
22*	1,36	s	21*	19,7	
23	1,15	d	22 " ·	21,5	
24	0,92	d	23	13,7	
25	2,05	s	24	17,1	
26	2,69	s	25	15,7	
27	1,28	s	26	19,0	
			27	22,7 (F	$l^1 = CH_3$

^{*)} Zuordnung vertauschbar

C₂₇H₄₁NO₆S [507]

FAB-MS (neg. lonen): 506.25 für (M - H)

UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

v = 3400; 2958; 2931, 2875; 1735; 1689; 1629; 1609; 1463; 1378; 1250; 1149; 1049; 977 cm⁻¹

DC: $R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion:

1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzt auf 120 °C,

braune Anfärbung

HPLC: $R_t = 6.3 \text{ min}$

Säule: 4×250 mm Lichrosorb RP-18 7 μ m, Merck;

Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser= 65 : 35

Detektor: UV 254 nm

- 5. Verfahren zum Herstellen von Epothilonen nach einem der vor anstehenden Ansprüche, dadurch *gekennzeichnet*, daß man den Stamm So ce90
- in einem Kohlenstoffquellen, Stickstoffquellen und Mineralsalze enthaltenden Medium kultiviert.
- entweder während der Kultivierung des Stammes oder anschließend ein Adsorberharz zusetzt.
- die Fermenterbrühe abtrennt,
- die Epothilone aus dem Adsorberharz eluiert und
- die Eluate direkt oder über weitere Reinigungsschritte von dem/den Lösungsmittel(n) befreit,
- und gegebenenfalls über Hochdruck/Niederdruckchromatographie und/oder
 Umkristallisation die verschiedenen Epothilone aufreinigt und voneinander trennt.
- 6. Mittel für den Pflanzenschutz in der Landwirtschaft und Forstwirtschaft und/oder im Gartenbau, bestehend aus einem oder mehreren Epothilonen gemäß einem der voranstehenden Ansprüche oder eines oder mehrerer dieser Epothilone enthaltend, gegebenenfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).
- 7. Mittel nach Anspruch 6, dadurch *gekennzeichnet*, daß es ein Fungizid oder Fungistatikum ist.
- 8. Therapeutisches Mittel, das insbesondere cytotoxische Aktivitäten entwickeln und/oder Immunsuppresion bewirken kann, bestehend aus einem oder mehreren Epothilonen nach einem der Ansprüche 1 bis 4 oder diese Epothilone enthaltend, gegebenenfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP 92/02656

A. CLA	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER	IN 43/90 · A61K 31/425			
Int. C	Int. Cl. 5 CO7D 493/04; C12P 17/18; A01N 43/90; A61K 31/425 Int. Cl. //(C07D493/04,313:00,303;00)(C12P17/18,C12R1:00) According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
		ational classification and IPC			
	DS SEARCHED cumentation system followed by a	classification symbols)			
Int. C					
			- Calda assessed		
Documentati	on searched other than minimum documentation to the ex	tent that such documents are included in th	e Heida scarched		
Electronic da	ta base consulted during the international search (name o	data base and, where practicable, search t	erms used)		
c. Docu	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		To to see a state No.		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
. A	CHEMCIAL ABSTRACTS, vol. 93, N	lo. 7, 18 August 1980,	1		
,	Columbus, Ohio, US; abstra Y. SHIMAUCHI ET AL. 'Delta	ict No. /2218V,	·		
	nage 1025: see abstract &	JP, A, 54 U38 113			
	(SANRAKU-OCEAN CO.) 19 Nov compound with CN: 74226-44	emper 19/9,			
	Compound with the 74220				
			•		
			,		
	·				
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
Special	categories of cited documents:	"I" later document published after the inte date and not in conflict with the appli	CS1900 DAY CARG IN SURCESSED		
to be of	eat defining the general state of the art which is not considered f particular relovance	the principle or theory underlying the	e claimed invention cannot be		
MT P domm	document but published on or after the international filing date eat which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be consi- step when the document is taken alor	Select to leading an invention		
cited to special	establish the publication date of another clauses of other reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive	SIED WHEN THE GOCUMENT IS		
mc205	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one or more other such being obvious to a person skilled in t	pe sur		
"P" docume	ent published prior to the international filing date but later than ority date claimed	"&" document member of the same paten			
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international see 25 February 1993 (25.02	rch report _93)		
11 Fe	ebruary 1993 (11.02.93)	72 Leningià 1332 /52.05			
Name and	mailing address of the ISA/	Authorized officer			
	pean Patent Office				
Facsimile P	ia.	Telephone No.			
Form PCT/IS	SA/210 (second sheet) (July 1992)				

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interactionales Aktenzeichen

PCT/EP 92/02656

I. KLASSIFIKATION DES ANM	PLDUNGSGEGENSTANDS (bd mahrens	Klassifikationssymbolen sind alle anangeber)6
Nach der Internationalen Patentk Int. K1. 5 CO7D493/	inssifikation (IPC) oder nach der astionalen	Khasifikation and der IPC A01N43/90;	A61K31/425
II. RECHERCHIERTE SACHGE			
	Recharchierter M	indestyriifstoff 7	
Klassifikationssytem		lassifikationtsymbole	
Int.K1. 5	CO7D ; C12P ;	A01N ; A61K	
	Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff ge unter die recherchierte	hörende Veröffentlichungen, soweit diese a Sachgebiste fallen ⁸	
III. EINSCHLAGIGE VEROFFE	NTLICHUNGEN ⁹ Veröffentlichung ¹¹ , soweit erforderlich unt	Annaha dan mefoshikhan Talia 12	Beir, Asseruch Nr. ¹⁷
Art." Kennzeichnung der	Veroffentlichung , sowet eroreunes and		
18. Aug abstrac Y. SHIM antibio Seite 10 siehe Z & JP,A,1 19. Nove		o, US;	
"A" Veröffentlichung, die den definiert, aber nicht eis b "E" älteren Dokument, das jestionalen Anneddedatum v "I." Veröffentlichung, die gest zweifelanft erschelben zu fentlichungslatum einer in namen veröffentlichung anderen besuschen Grum "O" Veröffentlichung, die sich eine Besutzung, die sich eine Besutzung, die vortum, aber nach eine hen licht worden ist IV. BESCHEINIGUNG	spiffentiicht worden ist gest ist, einen Frieritätssanzersch izszen, eder durch die das Verti- nderen im Racherchenbericht ge- jedegt werden soll oder die aus einem d angegeben ist (wie ausgefahrt) h auf dies mindliche Offenbarung, extallung oder andere Mannekken dem internationalen Anmeldela- srpruchten Prioritätsdams veröffent-	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach de mehleintum oder dem Frioritinskrim ist und mit der Anseidung nicht holli Verstindnis der Berfindung zugrus oder der ihr zugrundellegenden Theor "X" Veröffentlichung von besonderer Bede te Erfindung kann nicht als nen oder keit berühend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bede to Erfindung kann nicht als auf erfindrung kann nicht als auf erfindrunken betrachtet werden, wenn die Veröffen oder menswen anderen Veröffen gorie in Veröffentlichung die Mitglied derseit "A" Veröffentlichung, die Mitglied derseit	delignien sur zum delignien Princips de angegeben ist utung die bezuspruch- auf erfinderischer Tätig- utung die bezuspruch- arischer Tätigheit be- eröffentlichung mit tilchungen dieser Kato- i diese Verbindung für
Datum des Abschlusses der intern	ationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Rec	
. 11.FEBR	UAR 1993	25. 02. 93	enstation
Internationale Recherchenbehärde EUROPA	USCHES PATENTAMT	Unterschrift des bevolinslichtigten Bed VOYIAZOGLOU D.	

Femilial PCT/ISA/210 (Blat 2) (James 1988)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:				
☐ BLACK BORDERS				
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES				
☐ FADED TEXT OR DRAWING				
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING				
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES				
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS				
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS				
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT				
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY				

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.